

臨床研究へのご協力のお願い

当院では、患者さまに提供する医療の質の向上を目的として、薬剤科における医療情報や調査情報を活用した研究を実施しております。

研究目的や研究方法は以下の通りです。この掲示などによるお知らせの後、臨床情報の研究使用を許可しない旨のご連絡がない場合においては、ご同意をいただいたものとして実施されます。皆さま方におかれましては研究の趣旨をご理解いただき、本研究へのご協力を賜りますようお願い申し上げます。

この研究への参加を希望されない場合は下記の問い合わせ先へ電話等にてご連絡ください。

研究課題名	高用量静注鉄剤の適正使用に関する実態調査
研究責任部門	江戸川病院 薬剤科
研究責任者	藤井 海杜
他の研究機関及び各施設の研究責任者	該当なし
本研究の目的	鉄欠乏性貧血に対するカルボキシマルトース第二鉄注射液（商品名：フェインジェクト®静注）は厚生労働省から適正使用の推進が求められています。そこで、使用実態調査を薬剤師の視点により行うことで、カルボキシマルトース第二鉄注射液使用の処方の妥当性や逸脱の有無、治療効果および有害事象などを評価し、適正使用に向けた推進策を検討します。
調査データ該当期間	2023年2月1日～2027年12月31日（ただし、すべて後向き調査とする） * 目標の調査症例数に達した場合、上記期間より早めに終了とする
研究の方法	【対象となる方】 フェインジェクト®静注 500mg の投与を受けた患者さま 【使用する情報】 年齢、身長、体重、性別、診療科、病名・薬歴 輸血併用の有無・輸血の種類・投与単位、投与理由 投与前後の血液検査：血色素量、血清鉄、総鉄結合能(TIBC)、フェリチン、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ(AST)、アラニンアミノトランスフェラーゼ(ALT)、無機リン、C反応性蛋白(CRP) など
情報の他機関への提供	本研究に関連し開示すべき利益相反関係にある企業等はありません。
個人情報の取り扱い	利用する情報から氏名や住所等の患者さまを直接特定できる情報は削除いたします。また、研究成果は学会や論文等で発表を予定していますが、その際も患者さまを特定できる個人情報は利用しません。
本研究の資金源 (利益相反)	該当なし
お問い合わせ先	江戸川病院 薬剤科 藤井 海杜 03-3673-1221 (代表)